

12:15-13:30h. **CASOS CLÍNICOS**

Moderadores:

M^a del Amor Bueno Delgado: Hospital Universitario Virgen del Rocío. Sevilla.

Carlos Ruiz Hernández: Médico Adjunto Sección Gastroenterología, Hepatología y Nutrición pediátrica. Hospital Sant Joan de Déu. Barcelona.

"En búsqueda de la mutación perdida"

Pilar Quijada Fraile. Médico Adjunto Unidad de Enfermedades Mitocondriales-Metabólicas Hereditarias. CSUR Enfermedades Metabólicas. MetabERN. Hospital 12 de Octubre. Madrid.

Sialidosis Infantil: historia natural en un lactante pretérmino con dos mutaciones patogénicas no descritas y nuevos hallazgos oculares.

Raquel Yahyaoui Macías. Especialista en Bioquímica clínica. Laboratorio de Metabolopatías. Hospital Regional Universitario de Málaga.

Hipercekaemia como signo guía en el diagnóstico de dos casos de VLCAD.

Dra. M^a Concepción García Jiménez. Pediatra. Unidad de Neurometabolismo. Hospital Miguel Servet. Zaragoza

Hiperamoniemia, acidosis e hipoglucemia cetósica en lactante de 19 meses.

Patricia Correcher Medina. Unidad de Nutrición y Metabolopatías. Hospital La Fe. Valencia.

13:30h. **Cierre jornada**

13:45h. **Almuerzo de trabajo**



**XV Reunión RB Mead Johnson
Nutrition**

**Avances en el Estudio
de Enfermedades
Metabólicas
Hereditarias**

Hotel Abba Garden

Carrer de Santa Rosa, 33
08950 **Esplugues de Llobregat, Barcelona**
Telèfon: 935 03 54 54

Barcelona
22 de febrero 2019



HEALTH • HYGIENE • HOME

MeadJohnson
Nutrition

Coordinadores

Camila García Volpe, Carlos Jose Ruiz Hernández, Mariela de los Santos Mercedes, Silvia Meavilla Olivas

Viernes, 22 de febrero de 2019

- 08:30h.** **Bienvenida RB MEAD JOHNSON**
Introducción AECOM
Dr. David Gil Ortega. Unidad de Metabolopatías. Hospital Virgen de la Arriaxa. Murcia. Presidente AECOM.
- 08:45-10:45h.** **MESA REDONDA: Actualización en el manejo de las enfermedades metabólicas**
Moderadores:
Ángels García Cazorla. MD, PhD. Coordinadora de Unidad de Enfermedades Metabólicas. IP laboratorio de metabolismo sináptico. Servicio de Neurología. Hospital Sant Joan de Déu.
Camila García-Volpe. Médico Adjunto Sección Gastroenterología, Hepatología y Nutrición pediátrica. Hospital Sant Joan de Déu. Barcelona.
- Actualización en Homocistinuria clásica**
Isidro Vitoria Miñana. Unidad de Nutrición y Metabólicas. CSUR de Enfermedades Metabólicas Congénitas. Hospital La Fe. Valencia.
- Novedades en el Ciclo de la Urea**
Elvira Cañedo Villarroya. Médico Adjunto de Sección de Gastroenterología y Nutrición. Hospital Niño Jesús. Madrid.
- Nuevas perspectivas terapéuticas para la Fenilcetonuria: Pegvaliasa**
M^a Luz Couce Pico. Jefa de Servicio de Neonatología. Directora de la Unidad de Diagnóstico y Tratamiento de Enfermedades Metabólicas Congénitas. Hospital Clínico Universitario. Santiago de Compostela.

Manejo nutricional del paciente con Enfermedad Metabólica Hereditaria posterior al Trasplante Hepático

Susana Redecillas Ferreiro. Unidad de Gastroenterología, Hepatología, Soporte Nutricional y Trasplante Hepático pediátrico. Hospital Vall D´Hebrón. Barcelona.

10:45-11:15h. Descanso café

11:15-12:15h. MESA REDONDA: Actualización en el diagnóstico y seguimiento de las enfermedades metabólicas

Moderadores:
Ana Moráis López. Unidad de Nutrición Infantil y Enfermedades Metabólicas. Hospital Universitario La Paz. Madrid.
Mariela de Los Santos Mercedes. Médico Adjunto Sección Gastroenterología, Hepatología y Nutrición pediátrica. Hospital Sant Joan de Déu. Barcelona.

Acidemia propiónica: optimización del control metabólico y de la calidad de vida

Sinziana Stanescu. CSUR Enfermedades metabólicas. Hospital Universitario Ramón y Cajal. Madrid.

Técnicas de nueva generación para el diagnóstico de Enfermedades Metabólicas

Aida Ormazabal Herrero. Laboratorio Bioquímica-Metabolopatías. Hospital Sant Joan de Déu. Barcelona.